

CE 0459

Anthogyr
2 237, Av. André Lasquin
74700 Sallanches - France
Phone : +33(0)4 50 58 02 37
Fax : +33(0)4 50 93 78 60
www.anthogyr.com
Email : sales@anthogyr.com
Edition : 2018-02
REF. 063INKITEXPR_NOT_NL

EXTRACTIESET VOOR GEBROKEN ABUT- MENT S AXIOM® BL REF. INKITEXPR

VERKLARING VAN DE GEBRUIKTE SYMBOLEN

CE 0459 Medisch hulpmiddel klasse I of IIa,
conform de Europese richtlijn 93/42/
EEG.

! Let op

LOT Partijnummer

REF Catalogusreferentie

SN Serienummer

Fabrikant

! Niet-steriel

↻ Aanbevolen snelheid bij rotatie naar
rechts

↻ Aanbevolen snelheid bij rotatie naar
links

135°C Steriliseerbaar tot 135°C

⊘ Niet hergebruiken

🧤 Gebruik handschoenen

🔍 Visueel onderzoek

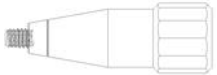
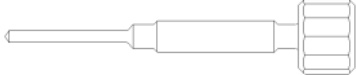
MH Medisch hulpmiddel

📖 Raadpleeg de voorzorgen bij gebruik

TOEPASSINGSGBIED

Met dit reparatiehulpmiddel kunnen ge-
broken abutment s van het prothetisch
gamma Axiom® BL REG/PX uit de mond
worden verwijderd.

Dit hulpmiddel kan gebruikt worden als de
fixatieschroef van de abutment gebroken is.
Als een abutment breekt, ontstaat er een
netelige situatie. Met dit MH kan de ge-
broken abutment gegarandeerd in 100%
van de gevallen worden verwijderd. Het
hulpmiddel dient wel met uiterste voor-
zichtigheid gehanteerd te worden. Het
besluit om dit instrument te gebruiken
wordt volledig aan het oordeel van de

	OPFBR16 x 2	↻ 3000 RPM	⊘	! Niet-steriel	135°C
	OPTABRM2 x 1	↻		! Niet-steriel	135°C
	INEXPR01 x 1	↻			
	INEXPR02 x 1	↻ INEXPR	⊘	! Niet-steriel	135°C
	INEXPR03 x 2	↻			
	INCP070 x 1			! Niet-steriel	135°C

tandarts of kaakchirurg overgelaten.
Controleer voor gebruik van dit MH met
een sonde of het fragment mobiel is. Als
het fragment mobiel is, schroef het frag-
ment dan los met de sonde.

Dit type ingreep is moeilijk en vergt veel
tijd en geduld. Wij raden u aan de patiënt
hiervan op de hoogte te brengen zodat
hij is voorbereid op de duur van de in-
greep en ontspannen blijft.

Deze MH zijn uitsluitend bedoeld voor
professioneel gebruik in het domein van
de kaakchirurgie.

Door onjuist of verkeerd gebruik kan dit
hulpmiddel beschadigd raken en kunnen
er risico's ontstaan voor de gebruiker en
voor derden.

Overeenkomstig de voorschriften van de
richtlijn mag het MH uitsluitend worden
gebruikt voor de beschreven toepassing
door een gebruiker met ervaring binnen de
tandheelkunde, met inachtneming van de
geldende voorschriften met betrekking tot
het vóórkomen van arbeidsongevallen,
arbeidsbescherming en de in deze ge-
bruiksaanwijzing genoemde indicaties. Dit
MH mag uitsluitend worden geprepareerd
en onderhouden door personen met een
opleiding inzake infectiepreventie, zelfbe-
scherming en de bescherming van patiën-
ten. Dit medisch instrument moet met een
implantatiemotor worden gebruikt.

ALGEMENE VEILIGHEIDSINFORMATIE

📖 Voor de ingreep dient de situatie
geanalyseerd te worden waarbij
een of meerdere röntgenfoto's worden
gemaakt en eventueel contact wordt op-
genomen met uw erkende leverancier of
de fabrikant om te bepalen welke set
geschikt is voor deze specifieke situatie.

📖 Het is noodzakelijk de oorzaak van de
breuk vast te stellen om het probleem
met de prothese op te kunnen lossen.

📖 Het gebruik van verlichting en een
vergroten lens (loep of klinische
microscop) tijdens de ingreep wordt
aanbevolen.

🧤 Draag bij elk gebruik van instru-
menten zo veel mogelijk bescher-
mende handschoenen. Draag tijdens de
reiniging en desinfectie aangepaste, be-
schermende kleding, met name hand-
schoenen, een gezichtsmasker en een
veiligheidsbril.

! Controleer na plaatsing van een in-
strument in het hoekstuk of het
instrument goed vast zit door het voor-
zichtig een slag te draaien.

⊘ Sommige snijdende instrumenten
mogen slechts eenmalig worden
gebruikt. Als deze instrumenten vaker
dan één maal worden gebruikt, brengt
dit een risico op temperatuurverhogin-
gen met zich mee, waardoor er brand-
wonden en necrose kunnen ontstaan en
de oseointegratie van het implantaat
verloren kan gaan.

! Let op: als de temperatuur op-
loopt, dient u pauzes in te lassen en
goed te irrigeren.

! Let op: de instrumenten zijn kwets-
baar. Oefen een gepaste druk uit
op de instrumenten. Als een van de in-
strumenten breekt, kan het uit de mond
worden verwijderd met behulp van een
op een multiplicatorhoekstuk gemon-
teerde diamantfrees.

! De boren en schroefdraadtaps zijn
van ongelegeerd staal. Als één van
deze instrumenten breekt en de frag-
menten van dat instrument niet meer uit
het implantaat gehaald kunnen worden,
dan moet het implantaat onmiddellijk
worden verwijderd.

⚠ De sterilisatie van herbruikbare **MH** moet worden uitgevoerd door goed opgeleid en beschermd personeel, waarbij de geldende voorschriften in acht moeten worden genomen.

☐ Als het hulpmiddel niet goed functioneert of zichtbaar beschadigd is, stop dan onmiddellijk het gebruik en neem contact op met uw erkende leverancier of de fabrikant.

⚠ Het gebruik van een rubberdam of een navigatiepad om te voorkomen dat de hulpmiddelen in de mond vallen, wordt sterk aanbevolen. Neem ook bij andere vragen over het instrument contact op met uw erkende leverancier of de fabrikant.

Alle reparaties moeten worden

uitgevoerd met door de fabrikant goedgekeurde onderdelen en samenvoegingen.

⚠ Koel de instrumenten niet.

INGEBRUIKNAME VAN HET MH

⚠ Het **MH** wordt nietsteriel geleverd. Voor de eerste ingebruikname moet het **MH** gereinigd, ontsmet en gesteriliseerd worden. Ze moeten gereinigd en gesteriliseerd worden volgens de handleiding met betrekking tot sterilisatie *beschikbaar op de website ifu.anthogyr.com Zoek code : INKITEXPR*

☐ Gebruik alleen instrumenten die in goede staat verkeren.

Protocol : zie schema's

VERWIJDERING VAN HET PRODUCT

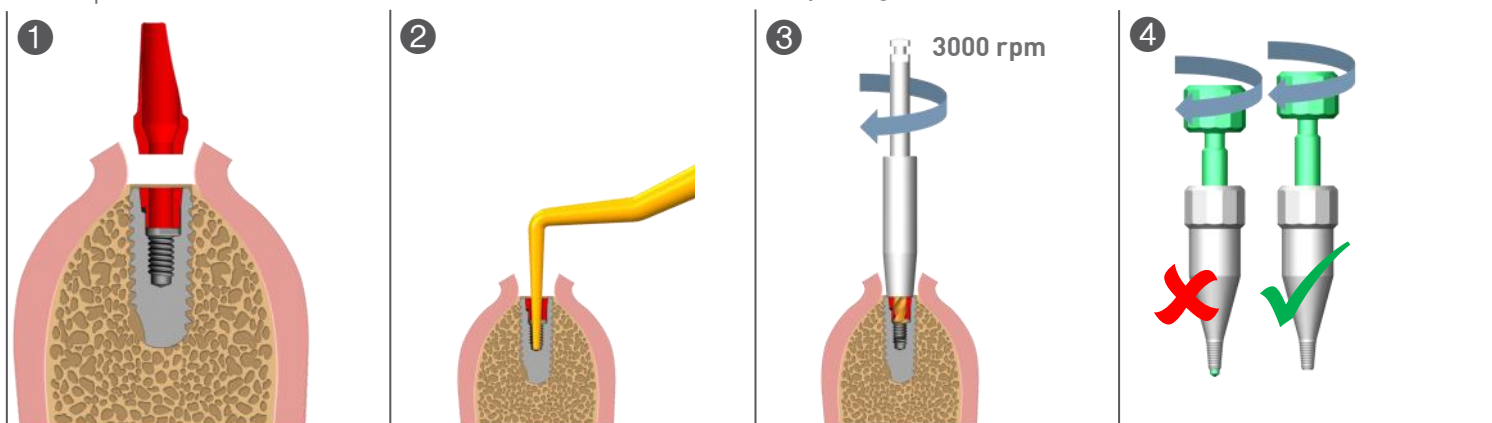
Het **MH** moet voor verwijdering worden

gesteriliseerd om het risico op besmetting van derden te voorkomen.

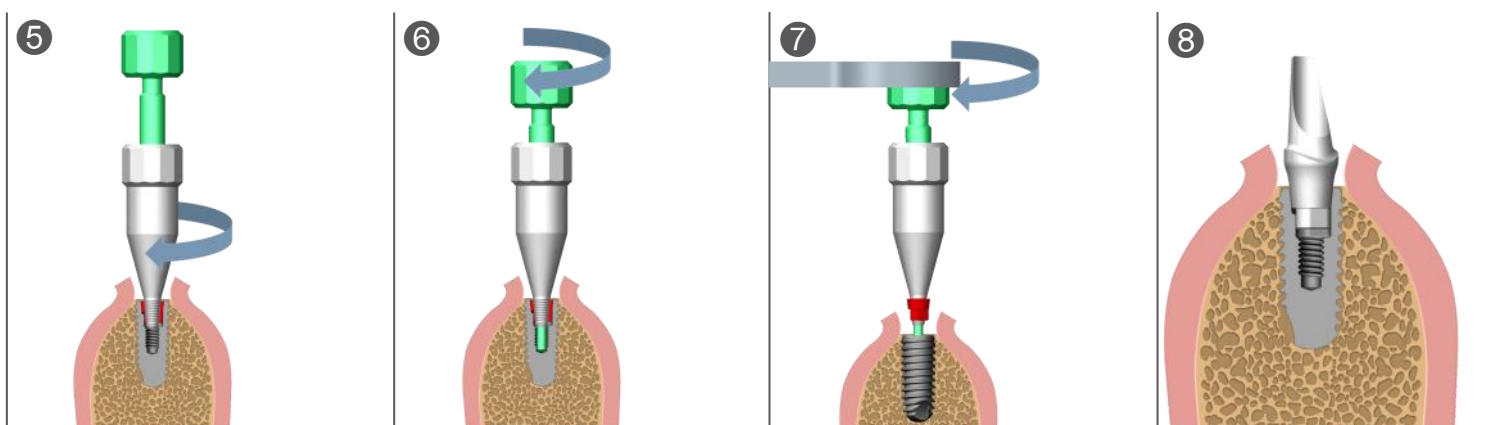
Volgens de huidige stand van de kennis bevat het product geen milieuonvriendelijke stoffen. Volg de wetgeving, de regels en de nationale verwijderingsvoorschriften op.

KLANTENSERVICE

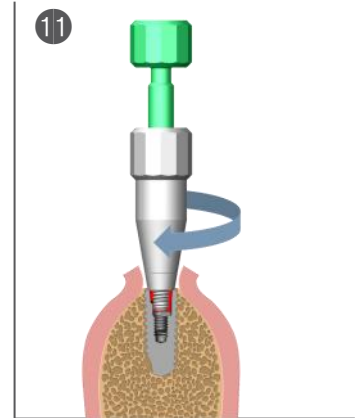
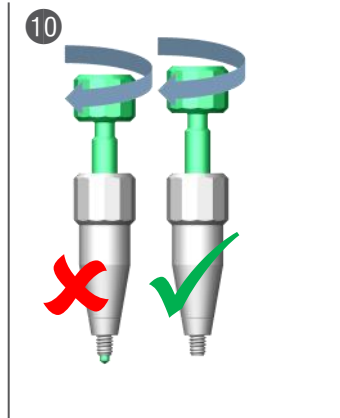
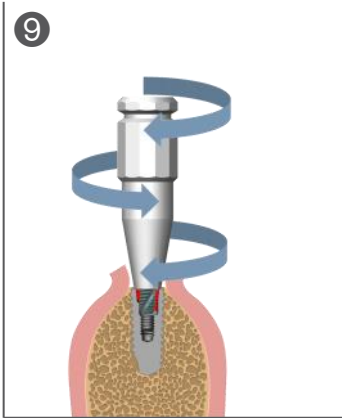
Voor elke klacht moet het **MH** in zijn geheel en steriel worden teruggestuurd met een sterilisatiebewijs. Daarnaast moet een document worden bijgevoegd met een beschrijving van het ondervonden probleem en alle contactgegevens van de arts die het instrument gebruikt. Voor vragen om technische ondersteuning kunt u contact opnemen met uw erkende leverancier of rechtstreeks met onze klantenservice.



1. Reinig het behandelgebied meerdere keren met lucht en water en zorg voor voldoende toegang tot het operatiegebied. Als het abutment boven het implantaat is afgebroken, maak dan het oppervlak van het abutment vlak zonder het implantaat te beschadigen. Als het beschadigde abutment niet kon worden verwijderd, raak de abutment niet aan.
2. Bepaal de asrichting van het implantaat, bijvoorbeeld met behulp van een sonde.
3. Boor met de boor (Ref. OPFBR16) in de as van het implantaat tot aan de aanslag. **3000 tpm met de KLOK MEE**
4. Zet de extractor in elkaar (Ref. INEXPR03 + INEXPR02). De drukker zo monteren (Ref. INEXPR02), dat hij helemaal tot het einde gedruwd werd.



5. Schroef handmatig de extractor op de abutment, draai indien nodig de schroef goed vast met een moersleutel (Ref. INCP070).
6. Schroef de drukknop (Ref. INEXPR02) er handmatig helemaal in.
7. Schtoef het laatste deel van de drukknop (Ref. INEXPR02) vast met de sleutel (Ref. INCP070) De beschadigde abutment wordt vervolgens verwijderd, terwijl hij vastzit op de extractor.
8. Als het beschadigde abutment kon worden verwijderd, dient u eerst de connectie te controleren met een component dat de trilobe bevat vooraleer u verder gaat met de volgende prothetische stappen. Als het beschadigde abutment niet kon worden verwijderd, ga dan naar stap 9.

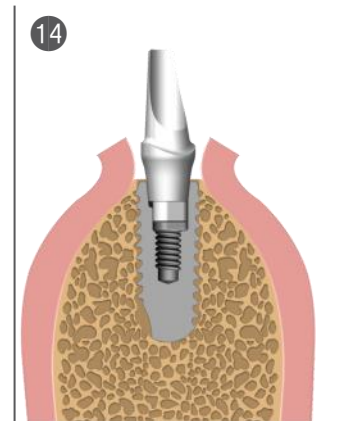
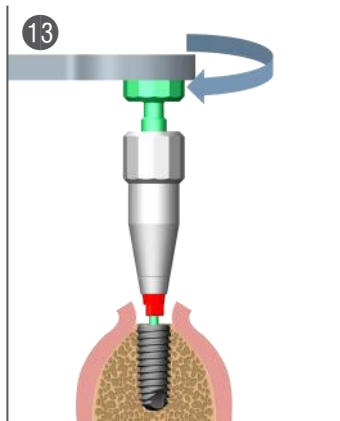
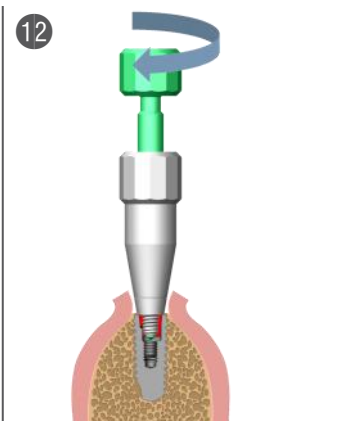


9. Tappen (Ref. OPTABRM2) Tap geleidelijk zonder te forceren. Na elke halve slag, schroeft u de schroefdraadtap weer een kwartslag terug. Draai de schroefdraadtap regelmatig los en reinig hem. Men raadt het gebruik aan van een voedselveilig smeermiddel (bijvoorbeeld vaseline) om de belasting te beperken en metalen resten te verwijderen.

⚠ Let op: de schroefdraadtap is kwetsbaar. Als de schroefdraadtap breekt, kan hij uit de mond worden verwijderd met behulp van een op een multiplicatorhoekstuk gemonteerde diamantfrees.

10. Zet de extractor in elkaar (Ref. INEXPR01 + INEXPR02) De drukker zo monteren (Ref. INEXPR02), dat hij helemaal tot het einde geduwd werd

11. Schroef handmatig de extractor op de abutment draai indien nodig de schroef goed vast met een moersleutel (Ref. INCP070).



12. Schroef de drukknop (Ref. INEXPR02) er handmatig helemaal in.

13. Schroef het laatste deel van de drukknop (Ref. INEXPR02) vast met de sleutel (Ref. INCP070). De beschadigde abutment wordt vervolgens verwijderd, terwijl hij vastzit op de extractor

14. Controleer voor iedere prothetische ingreep de aansluittechniek met een stuk met daarop een drielobbig opzetstuk.

Indien er nog een gedeelte van de schroef in het implantaat blijft vastzitten, dient u de extractiekit voor gebroken schroeven (Ref. OPKITRET) te gebruiken.